### COMPOUND OF HYDROXAMIC ACID DERIVATIVE AND HYALURONIC ACID

Publication number: WO0244218

Publication date:

2002-06-06

Inventor:

IKEYA HITOSHI (JP); MORIKAWA TADASHI (JP); TAKAHASHI KOICHI (JP); OKAMACHI AKIRA (JP);

TAMURA TATSUYA (JP)

**Applicant:** 

CHUGAI PHARMACEUTICAL CO LTD (JP); DENKI KAGAKU KOGYO KK (JP); IKEYA HITOSHI (JP); MORIKAWA TADASHI (JP); TAKAHASHI KOICHI (JP); OKAMACHI AKIRA (JP); TAMURA TATSUYA (JP)

Classification:

- international:

A61K31/728; A61P19/02; A61P29/00; A61P43/00; C08B37/08; A61K31/726; A61P19/00; A61P29/00;

A61P43/00; C08B37/00; (IPC1-7): C08B37/08; A61K31/728; A61P19/02; A61P29/00

- European:

C08B37/00P2F

Application number: WO2001JP10493 20011130 Priority number(s): JP20000363993 20001130

Also published as:

🔼 JP2004292465 (A)

Cited documents:



WO9959603 WO0046189

Report a data error here

#### Abstract of WO0244218

A compound having MMP inhibitory activity which is a compound of a hydroxamic acid derivative represented by the following general formula (1) and hyaluronic acid: (1) wherein R1 represents hydrogen, hydroxy, C1-8 alkyl, etc.; R2 represents C1-8 alkyl, etc.; R3 represents C1-8 alkyl, etc.; R4 represents hydrogen or C1-4 alkyl; R5 represents -R7-R8-R9-, where R7 represents C1-8 alkylene, R8 represents methylene, imino, oxygen, etc., and R9 represents C1-10 alkylene, etc.; and R6 represents hydrogen or C1-4 alkyl, provided that R1 and R3 in combination may form a ring. The compound comprises a group represented by the formula (1) and any of hyaluronic acid, a derivative thereof, and salts of these, the former being bonded to a hydroxyl group of the latter through a carbamate linkage.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

### (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



### 

## (43) 国際公開日 2002 年6月6日 (06.06.2002)

**PCT** 

(10) 国際公開番号 WO 02/44218 A1

(51) 国際特許分類7:

C08B 37/08, A61K

31/728, A61P 19/02, 29/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/10493

(22) 国際出願日:

2001年11月30日(30.11.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

· (26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2000-363993

2000年11月30日(30.11.2000) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 中 外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒115-8543 東京都北区浮間5丁目 5番1号 Tokyo (JP). 電気化学工業株式会社 (DENKI KAGAKU KOGYO KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒 100-8455 東京都千代田区有楽町1丁目4番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 池谷仁志 (IKEYA, Hitoshi) [JP/JP]. 守川忠志 (MORIKAWA, Tadashi) [JP/JP]. 高橋浩一 (TAKAHASHI, Koichi) [JP/JP]; 〒194-8560東京都町田市旭町3丁目5番1号電 気化学工業株式会社中央研究所内 Tokyo (JP). 岡町 晃 (OKAMACHI, Akira) [JP/JP]. 田村達也 (TAMURA, Tatsuya) [JP/JP]; 〒412-8513 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP).

- (74) 代理人: 社本一夫、外(SHAMOTO, Ichio et al.); 〒 100-0004 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

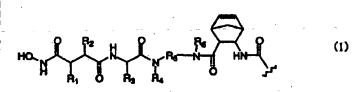
### 添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: COMPOUND OF HYDROXAMIC ACID DERIVATIVE AND HYALURONIC ACID

(54) 発明の名称: ヒドロキサム酸誘導体とヒアルロン酸の結合体



(57) Abstract: A compound having MMP inhibitory activity which is a compound of a hydroxamic acid derivative represented by the following general formula (1) and hyaluronic acid: (1) wherein R<sub>1</sub> represents hydrogen, hydroxy, C<sub>1.8</sub> alkyl, etc.; R<sub>2</sub> represents C<sub>1.8</sub> alkyl, etc.; R<sub>3</sub> represents C<sub>1.8</sub> alkyl, etc.; R<sub>4</sub>

represents hydrogen or  $C_{1-4}$  alkyl;  $R_5$  represents  $-R_7$ - $R_8$ - $R_9$ -, where  $R_7$  represents  $C_{1-8}$  alkylene,  $R_8$  represents methylene, imino, oxygen, etc., and  $R_9$  represents  $C_{1-10}$  alkylene, etc.; and  $R_6$  represents hydrogen or  $C_{1-4}$  alkyl, provided that  $R_1$  and  $R_3$  in combination may form a ring. The compound comprises a group represented by the formula (1) and any of hyaluronic acid, a derivative thereof, and salts of these, the former being bonded to a hydroxyl group of the latter through a carbamate linkage.

7O 02/44218

# (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局

PCT

2002 年6 月6 日 (06.06.2002)

(43) 国際公開日

晃 (OKAMACHI, Akira) [IP/IP]. 田村達也 (TAMURA, Tatsuya) [IP/IP]; 〒412-8513 静岡県匈殿場市駒門1丁

WO 02/44218 A1 (10) 国際公開番号

Tatsuya) [JP/JP]; 〒412-8513 静岡県御殿場市 目135番地 中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP).

C08B 37/08, A61K 国際特許分類?: 31/728, A61P 19/02, 29/00 国際出願番号:

(5)

2001年11月30日(30.11.2001) (22) 国政出顧日:

3

代理人: 社本一夫, 外(SHAMOTO, Ichio et al.) 〒100-0004 東京都干代田区大手町二丁目2番1号 断大手町ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo (IP).

日本語 (25) 国際出題の言語

<u>8</u>

日本語

政先権ドータ ළි

(26) 国際公開の宮語:

81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, TN, EK, KG, LK, KZ, LC, IL, LR, LS, LT, LH, LN, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SB, SG, SI, SK, ST, TM, TR, LT, LUA, UG, US, UZ, VN, VU, ZA, ZW.

特 顧 2000-363993

2000年11月30日(30.11.2000) JP

出願人 (米国を除く全ての指定国について); 中 外製業株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [19/19]; 〒115-8543 東京都北区坪間5丁目 5番1号 Tokyo (JP): 電気化学工業株式会社 (DENKI KAGAKU KOGYO KABUSHIKI KAISHA) [IP/IP]; 〒100-8455 東京都千代田区有楽町1丁目4番1号 Tokyo Ē

84) 指定国 (広境): ARIPO 特計 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特計 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TW, B ーロッパ特計 (AM, AZ, BC, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, LE, LU, MC, NL, FT, SE, TR, OAP! 特許 (BF, BI, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Ē

発明者: および EE

発明者/出版人 (米国についてのみ): 治谷仁志 (IKEYA, Hitosh) [P/P!] 守川忠志 (MORIKAWA, Hoash) [P/P!] 高橋岩一 (TAKAHASH, Koleh) [IP/P]: 干194-856) 東京都町田市街町フー目参引号 気化学工業株式会社中央研究所内 Dicyo (IP): 岡町

添付公開者類: 一四原調查報告書

2文字コード及び他の路話については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと路語 のガイダンスノート」を参照。

(\$4) Title: COMPOUND OF HYDROXAMIC ACID DERIVATIVE AND HYALURONIC ACID

(54) 免明の名称: ヒドロキサム酸誘導体とヒアルロン酸の結合体

inhibitory activity which is a compound of a

(57) Abstract: A compound having MMF

hydroxamic acid derivative represented by the following general formula (1) and hyaluronic acid. (1) wherein R<sub>1</sub> represents by drogen, hydroxy. C<sub>1,4</sub> allyl, cir.; R<sub>2</sub> represents C<sub>1,4</sub> allyl, etc.; R<sub>3</sub> represents C<sub>1,4</sub> allyl, etc.; R<sub>4</sub> represents C<sub>1,4</sub> allyl, etc.; R<sub>5</sub> represents methylene, inino, C may form a ring. The compound comprises a group represents by the formula (1) and any of hyaluronic acid, a derivative thereof, and salts of these, the former being bonded to a hydroxyl group of the latter through a carbamate linkage.

(挑業有)

WO 02/44218 A1

(57) 財哲:

下記一般式(1)のヒドロキサム酸籐導 MMP阻害作用を有する、 体とヒアルロン酸の結合体

3

匒 のアルキル基、 炭素数 1~8 (式中、R1は、水素原子、水酸基、

他を扱し R zは、炭素数1~8のアルキル基

他か嵌し 段素数 1~8のアルキル基、 R sitt. を渉し ルキル揺 水素原子、または炭素数1~4のア R.H.

- R - - R - - R - - を扱し、ここで、 Rst. **炭素数1~8のアルキレン甚を表し** R, 14,

د 表 ųλį 割 4 R。は、メチレン基、イミノ基、または酸素原

R 9は、炭素数1~10のアルキレン基、他を

徴す Roは、水繋原子、または炭素数1~4のアルキル基を

RiとRaは蝦を形成してもよい。 また、 で表される基と、ヒアルロン酸もしくはヒアルロン酸誘導体またはそ

¥ 一ト結合している結合 れらの塩の水酸基とが、カーバメ

WO 02/44218

PCT/JP01/10493

# 明細費

# ヒドロキサム酸誘導体とヒアルロン酸の結合体

# 技術分野

本発明は、マトリックスメタロプロテアーゼ(以下MMとも称す)阻害活性を有し、変形性関節症、慢性関節リウマチ等の関節疾患の治療に有用な、ヒドロキサム酸誘導体とヒアルロン酸との結合体に関する。

# 背景技術

- 10 関節軟骨は約70%の水分と、軟骨細胞および軟骨マトリックスとから構成されている。軟骨マトリックスを構成する主成分はコラーゲンとプロテオグリカンであり、網目構造を有するコラーゲンのネットワークに水分保持能に富むプロテオグリカンが含有されている。軟骨マトリックスは粘弾性に富み、軟骨にかかる刺激や負荷を軽減して、関節軟骨が正常な形態と機能を保持する上で重要な役割を15 果たしている。
- 変形性関節症(以下、OAとも称す)と優性関節リウマチ(以下、RAとも称す)は、共に軟骨マトリックスの破壊を伴う代表的な疾患である。両疾患におけるマトリックスの破壊は、OAでは加齢に伴うメカニカルストレス、RAでは滑膜表層細胞の過剰増殖、パンヌス形成、炎症性細胞の浸潤などが引き金となり、いずカモゴロテアーがの経道なか、アギコキャンをそのにます。ション・・
- 20 いずれもプロテアーゼの誘導を介して惹起されるものと考えられている。軟骨マトリックスの分解が中性のp.Hを持つ細胞外で行われることから、この領域のp.H を至適とするマトリックスメタロプロテアーゼが分解の中心的な担い手と言われている[Current Opinion in Anti-Inflammatory & Immunomodulatory Investigational Drugs, vol.2, 16-25, (2000)]。
- 25 現在までに、MMPに属する酵素として20種類が報告されており、それらと 結合して活性を阻害する組織メタロプロテアーゼインヒビター (以下、TIMP とも称す)と呼ばれる生体内タンパク質も4種類が見いだされている[J.Biol.Che m, vol.274, 21491-21494, (1999)]。また、近年、分子内にメタロプロテアーゼ 様のドメインとディスインテグリン様のドメインとを併せ持つ新たなMMP様タ

ンパク質(以下、ADAMまたはADAMTSとも称す)が少なくとも30種類以上見いだされている。ADAMやADAMTSの内のいくつかは、例えば、ADAM17(TNFα変製酵素)やADAMTS-4,-5 (アグリカナーゼ-1,-11) などのように、MMP様のプロテアーゼ活性を持つことも明らかにされつつある[Current Opin

- 5 ion in Anti-Inflammatory & Immunomodulatory Investigational Drugs, vo 12, 16-25, (2000)].
- これら一連のMMPファミリーに属する酵素群は、生理的条件下では発生、血管新生、性周期、骨リモデリング、組織修復などさまざまな機能を担っている。これらの機能が適切に発現されるよう、酵素の産生、活性化および基質との相互
- 10 作用の各段階はTIMP等の生体内インとピターによって厳密にコントロールされている。 換言すれば、病態でのマトリックスの破壊は、MMPの闘節機構に何らかの破綻が生じ、MMPが過剰に産生、活性化されたことに起因すると考えられる。
- それゆえ、MMPを阻害する薬物は、OAやRA等の関節疾患における收骨マートリックスの破壊を抑制する薬物として極めて有望である。MMPを阻害する薬物はこれまでにも数多く報告されている (Exp. Opin. Ther. Patents (1998) vol. 18, 259-282. J. Enzyme Inhibition (1998) vol.13, 79-101、Drug Discovery Today (1996) vol.1, 16-26, Chem. Rev. (1999) vol.99, 2735-2776) が、阻害 活性の強さとMMPへの待異性の高さから、マトリックスメタロプロテアーゼ阻
- 26 抑制してしまう可能性がある。事実、癌患者を対象に進行中である、ヒドロキサム酸酸等体の臨床試験では、一過性ながら骨筋肉痛などの副作用が約30%の頻度で起こることが報告されている[Ann.NY Acad.Sci., vol.878, 228-235, (1999)]。最近では、特定のMMPへの特異性を高めた改良品の開発も進められているが、未だ病態のみに関与するMMPは特定されておらず、また、総々と未知のMM

WO 02/44218

PCT/JP01/10493

Pが発見されていることから、全身投与時にMMPの何らかの生理作用を抑制してしまう可能性も払拭されていない。

こうした問題点を解消する試みとしては、まず、MMPIの関節腔内への局所投与が考えられる。しかし、公知のヒドロキサム酸誘導体では、頻回の関節腔内やはなジェして、

注射が必要となり、OAやRA患者への長期の使用は極めて困難である。他の試みとしては、MMP I を標的部位にのみ限局させる、いわゆるドラッグデリバリーシステムが考えられる。しかし、従来技術では投与されたMMP I を罹患関節内に限局または貯留させる方法は確立されていない。

このように、MMP I は優れた薬理作用を有しながらも、OAやRAのような10 慢性疾患の治療薬として臨床応用するためには、依然として解決すべき問題が存在する。

ところで、ヒアルロン酸(以下、HAとも称す)は、Nーアセチルグルコサミンとグルクロン酸との繰り返し単位より構成される生体内ポリカルボン酸であり、関節液を構成する主成分として関節液の粘弾性、荷重吸収作用および潤滑作用

16 の保持に重要な働きを果たしている。また、軟骨マトリックスにおいては、軟骨プロテオグリカンと結合してアグリカンと呼ばれる重合体を形成し、水分保持能と粘弾性の維持に中心的な役割を担っている。

現在、関節疾患、特に〇Aや肩関節周囲炎においては、HAおよびその架構物(以下、臨床的に使用されているHAとその架構物を総称してHA製剤とも称す

20 )の関節内注入療法が臨床的に広く行われている。HAは細胞外マトリックスの 構成成分であることから軟骨マトリックスにも高い親和性を有する。またそれ自 身高い粘弾性を有していることから、関節内に注入された後、関節腔内に長時間 局在する特徴を有している。 これまで関節腔内の貯留性を高めるため、ヒアルロン酸自体の物性を変化させるなどの試みが報告されている(特開平6-254381号公報、特開平11-130697号公報、WO99/10385号公報など)。しかし、HA嬰剤にはMMPを阻害する作用はないため、OAやRAの病態において進行する関節破壊を十分に止める効果は期待できない。

25

これまでに、HAと薬物の結合体が報告されている(特開平5-85942号

公報、WO92/06714号公報、特開昭62-64802号公報、特許第2701865号公報、WO99/59603号公報など)。これらは、HAの上述のような局所貯留性に着目し、薬物を局所に長時間貯留させ、特定部位での薬物の作用時間が延長されることを期待したものである。

- 5 特に、WO99/59603号公報には、ヒドロキサム酸残基とHAとの結合体が開示されており、その結合体がMMP阻害作用を有し関節疾患治療剤として使用し得ることが開示されている。該公報に具体的に開示されている結合体の、MMP阻害活性や安定性をさらに改善することは、非常に優れた結合体の創製につながる。
- 10 本発明の目的は、MMP阻害作用を有する、ヒドロキサム酸誘導体とヒアルロン酸の結合体を提供することである。

本発明の別の目的は、上記結合体を含み、MMP阻害作用を関節腔内または関節組織上に限局させうる関節疾患治療薬などとして有用な医薬を提供することで\*\*\*\*

# 発明の開示

5

本発明者らは、上記課題を解決するため鋭意研究を重ねた結果、特定のとドロキサム酸誘導体にヒアルロン酸誘導体を結合させた結合体が、これまで報告されてきた結合体よりも極めて優れたMMP阻魯活性を有することを見出し、本発明を完成するに至った。

20 即ち、本発明は、 下記一般式 (1)

世代

25 R<sub>1</sub>は、水素原子、水酸基、炭素数1~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数1~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、または炭素数2~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基を表し;

WO 02/44218

PCT/JP01/10493

もよい炭素数6~14のアリール基によって置換されていてもよい炭素数1~8 R₂は、炭素数3~10のシクロアルキル基によってもしくは置換されていて の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を表し; R。は、炭素数3~10のシクロアルキル基によってもしくは匿換されていて もよい炭素数  $6 \sim 1$  4のアリール基によって置換されていてもよい炭素数  $1 \sim 8$ 

の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を表し;

R4は、水素原子、または炭素数 1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基

Rsは、一R,-R,-R,-を表し、ここで、

R。は、炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基で置換されていても  $R_1$ は、炭素数  $1 \sim 8$  の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキレン基を表し、 よいメチレン基もしくはイミノ基、または酸素原子を装し、 10

R。は、1~3個の酸素原子が挿入されていてもよい炭素数1~10の直鎖もし くは分枝鎖状のアルキレン基を表す R。は、水素原子、または炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基 を表す: 15

また、R,とR,は環を形成してもよい。)

で表される基と、ヒアルロン酸もしくはヒアルロン酸誘導体またはそれらの塩の 水酸基とが、カーバメート(carbamate)結合により結合している結合 体を提供する。

また、本発明は、式(8)

20

で表される化合物、カルポジイミド類、およびヒアルロン酸を反応させ、活性化 ヒアルロン酸を得る工程と;その活性化ヒアルロン酸と式(9)

22

工程と;得られた反応物のR<sub>14</sub>を脱保護する工程と;を含む、上記の結合体を製 (式中、R1、R2、R3、R4、R5およびRgは、上記一般式(1)における定義 と同じであり、R.1、は保護基を表す。) で表されるアミン化合物とを反応させる 造する方法を提供する。

また、本発明は、上記の結合体を含む医薬を提供する。

なお、WO 9 9 / 5 9 6 0 3 号公報には、ヒドロキサム酸残基がスペーサーを 介してHAと結合した結合体が開示されているが、本発明における結合体につい ては具体的な開示はない。

# 発明の最も好ましい実施の形態

本発明における「ヒドロキサム酸誘導体」には、ヒドロキサム酸骨格(N-ヒ ドロキシアミド)を有する物質が含まれ、具体的には、例えば、前述の一般式 1) で表される基を有する化合物などが含まれる。 2

本発明において、一般式(1)における置換基の非限定的具体例としては、特 に示さない限り以下の内容を含む。  $R_1$ の、炭素数 $1 \sim 8$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル **5、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nープチル基、secープチ ル基、イソブチル基、tーブチル基、nーベンチル基、nーヘキシル基、nーヘ** プチル基、ローオクチル基などが挙げられるが、中でもメチル基が好ましい。 12

ンルオキシ基、ヘプチルオキシ基、オクチルオキシ基、イソペンチルオキシ基な キシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、プトキシ基、イソプト キシ基、s e c – ブトキシ基、t e r t – ブトキシ基、ペンチルオキシ基、ヘキ どが挙げられるが、中でもメトキシ基が好ましい。 8

 $R_1$ の、炭素数 $1\!\sim\!8$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルコキシ基としては、メト

 $R_1$ の、炭素数 $2 \sim 8$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基としては、ビニ ル基、アリル基、n-ブテニル基、i-ブテニル基、sec-ブテニル基、 テニル基、ヘキセニル基、ヘプテニル基、オクテニル基等が挙げられる。 23

R」は上記のような定義を有するが、R」としては水素原子、水酸基、メチル基 およびメトキシ基が特に好ましい。

 $R_2$ の、炭素数 $1 \sim 8$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル

PCT/JP01/10493

PCT/JP01/10493

**ル基、イソプチル基、tープチル基、nーベンチル基、nーヘキシル基、nーヘ** ブチル基、n-オクチル基などが挙げられるが、中でもイソブチル基が好ましい 基、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nープチル基、secープチ

ルキル基が挙げられ、具体的にはシクロペンチル基、シクロヘキシル基、または 素数3~10のシクロアルキル基としては、好ましくは炭素数5~7のシクロア  $R_2$ の炭素数 $1 \sim 8$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基の置換基としての炭 シクロヘプチル基等があげられる。 Ю

換されていてもよい炭素数6~14のアリール基としては、水酸基、メトキシ基 等の置換基を有していてもよい炭素数6~14のアリール基が挙げられ、具体的 にはフェニル基、カーヒドロキシフェニル基、カーメトキシフェニル基、または  $R_s$ の炭素数  $1 \sim 8$  の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基の置換基としての置 ナフチル基等が挙げられる。

2

ル基、イソブチル基、セーブチル基、ローベンチル基、ローヘキシル基、ローヘ エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nープチル基、secーブチ ブチル基、ローオクチル基などが挙げられるが、中でも t ーブチル基が好ましい R<sub>3</sub>の、炭素数1~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル R。は上記のような定義を有するが、R。としてはイソブチル基が好ましい。

15

ルキル基が挙げられ、具体的にはシクロペンチル基、シクロヘキシル基、または  $R_3$ の炭素数  $1 \sim 8$  の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基の置換基としての炭 **紫数3~10のシクロアルキル基としては、好ましくは炭素数5~7のシクロア** シクロヘブチル基等があげられる。 8

**基等の置換基を有していてもよい炭素数6~14のアリール基が挙げられ、具体**  $R_3$ の、炭素数 $1 \sim 8$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基の置換基としての 置換されていてもよい炭素数6~14のアリール基としては、水酸基、メトキシ 的にはフェニル基、p - ヒドロキシフェニル基、p - メトキシフェニル基、また はナフチル基等が挙げられる。

. 25

R。は上記のような定義を有するが、R。としてはtーブチル基が好ましい。

R<sub>1</sub>が水素原子、水酸基、メチル基、またはメトキシ基である場合には、R<sub>3</sub>が トープチル基であることが好ましい。  $R_{m 4}$ の、炭素数  $1 \! \sim \! 4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル 基、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nーブチル基、secープチ

R。としては、水素原子およびメチル基が好ましく、水素原子が特に好ましい ル基、イソブチル基、セーブチル基が挙げられ、中でもメチル基が好ましい。 ıo

R,の-R,-R,-R,-においては、R,はNR,のNと結合し、R,はNR。 のNと結合している。

4ージイル基、ベンタン-1,5-ジイル基、ヘキサン-1,6ージイル基、ヘ プタンー1, 7ージイル基、オクタンー1, 8ージイル基、2ーメチルペンタン -1,3-ジイル基、2-メチルブタン-1,4-ジイル基、3-メチルブタン R,の炭素数1~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキレン基としては、メチレ ン基、エタン-1,2-ジイル基、プロパン-1,3-ジイル基、プタン-1, 2

-1,4-ジイル基、3-メチルベンタン-1,5-ジイル基、3-エチルベン タンー1, 5ージイル基、3ーメチルヘキサンー1, 6ージイル基、4ーメチル ヘキサンー1, 6ージイル基、4ーメチルヘブタンー1, 7ーシイル基などが挙 げられる。 12

R,としては、エタン-1,2-ジイル基、プロバン-1,3-ジイル基、

タンー1, 4ージイル基が好ましい。 8

よいメチレン基もしくはイミノ基における置換基としての炭素数1~4の直鎖も ープロピル基、nープチル基、secープチル基、tープチル基が挙げられる R。の炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基で置換されていても しくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル基、エチル基、ロープロピル基、

ていてもよいメチレン基、及び酸素原子が好ましく、メチレン基、及び酸素原子 R。としては、炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基で置換され が特に好ましい。

 $R_s o 1 \sim 3$  個の酸素原子が挿入されていてもよい炭素数  $1 \sim 1$  0 の直鎖もし

WO 02/44218

PCT/JP01/10493

ペンタン-1, 5-ジイル基、ヘキサン-1, 6-ジイル基、ヘプタン-1, 7 -ジイル基、オクタン-1,8-ジイル基、ノナン-1,9-ジイル基、オクタ くは分枝鎖状のアルキレン基の非限定的具体例としては、メチレン基、エタン~ 1, 2ージイル基、プロパン-1, 3ージイル基、ブタン-1, 4ージイル基

- ンー1,10ージイル基、2ーメチルペンタン-1,3ージイル基、2-メチル ブタンー1, 4ージイル基、3ーメチルブタンー1, 4ージイル基、3ーメチル ペンタンー1, 5ージイル基、3ーエチルベンタンー1, 5ージイル基、3ーメ -メチルヘブタン-1, 7-ジイル基、1-オキサーブロバン-1, 3-ジイル チルヘキサン-1, 6-ジイル基、4-メチルヘキサン-1, 6-ジイル基、4
- ジイル基、1,4ージオキサヘキサン-1,6ージイル基、3ーオキサヘプタン - 1, 7 - ジイル基、2, 5 - ジオキサヘブタン- 1, 7 - ジイル基、4 - オキ サオクタン-1,8-ジイル基、2,6-ジオキサオクタン-1,8-ジイル基 、3, 6ージオキサノナン-1, 9ージイル基、3, 6ージオキサー4ーメチル 2ーオキサヘキサン-1,6-ジイル基、3ーオキサヘキサン-1,6-基、2-オキサブタン-1,4-ジイル基、3-オキサペンタン-1,5-ジイ 15 2
- ノナンー1,9-ジイル基、3,6-ジオキサー5-エチルノナン-1,9-ジ イル基、1,4,7ートリオキサオクタン-1,10ージイル基などが挙げられ 基、ブタン-1, 4-ジイル基、3, 6-ジオキサノナン-1, 9-ジイル基な る。R。は、好ましくはエタン-1,2-ジイル基、プロパン-1,3-ジイル どが挙げられる。 20
- $O-(CH_2)_{s-}$ ,  $-(CH_2)_{4}-O-(CH_2)_{4-}$ ,  $-(CH_2)_{s}-O-(CH_2)_{s}$ R。の好ましい具体例としては、一(CH』)、一、一(CH』)。一、一(CH  $_{6}^{-}$ ,  $^{-}$  (CH<sub>2</sub>)  $_{7}^{-}$ ,  $^{-}$  (CH<sub>2</sub>)  $_{8}^{-}$ ,  $^{-}$  (CH<sub>2</sub>)  $_{9}^{-}$ ,  $^{-}$  (CH<sub>2</sub>)  $_{10}^{-}$ ,  $^{-}$  (  $CH_2$ )  $_{11}$  -, -  $(CH_2)$   $_{12}$  -, -  $(CH_3)$   $_{2}$  -  $(CH_3)$   $_{3}$  - $)_2-O-(CH_2)_2-O-(CH_2)_3$ -等が挙げられる。特に好適には、 $R_6$ は、
  - 、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nープチル基、secープチル R。の炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル基 - (CH<sub>2</sub>) 3-0- (CH<sub>2</sub>) 1-0- (CH<sub>2</sub>) 2-0- (CH<sub>2</sub>) 3-である。 基、イソブチル基、tープチル基が挙げられ、中でもメチル基が好ましい。 22

R。としては、メチル基および水素原子が好ましく、水素原子が特に好ましい

R.L.R.が一緒になって環を形成する場合には、-I-J-K-L-(I は酸 衆原子を含んでもよい炭素数1~8のアルキレン基、JはO、S、NH、CON

はR<sub>1</sub>側から結合し、LはR<sub>3</sub>側から結合する。また、Kが芳香環を表す場合に **HまたはNHCO、Kは存在しないかあるいは置換基を有してもよい芳香環、L** は炭素数1~8のアルキレン基である)を形成することが好ましい。このとき、 は、JとLはそれぞれ芳香環の任意の位置に結合することができる。 20

テトラメチレンが挙げられ、好ましくは、1としては、例えば、トリメチレンが 挙げられ、Lとしては、例えば、メチレンが挙げられる。Kは存在しないか、あ るいは置換基を有してもよい芳香環を示すが、ここで芳香環としては、フェニル **、トリル、キシリル、ナフチル、ピフェニル、アントリル、フェナントリル、ピ** リジル、インドリル、キノリル、イミダブリル等が挙げられ、好ましくはフェニ IおよびLの非限定的具体例としては、メチレン、エチレン、トリメチレン、 10

ル誘導体またはフェノール誘導体、好ましくはパラヒドロキシベンジル基である 好ましくはプロピルプロマイド基、R。側からの残基が水酸基を有するアルコー - I - J - K - L - は、例えば、R 1側からの残基がハロゲン化アルキル基。 **と合物を縮合することにより得られる。** 

アが挙げられる。

16

- I - J - K - L - の非限定的具体例としては、一般式 (2): ន



で示される基などが挙げられる。

- 一般式(1)で示される基は、R<sub>2</sub>がイソプチル基であることが好ましい。
- 一般式 (1) で示される基は、R1が水酸基またはメトキシ基、かつ、Rgがt ーブチル基であることが好ましい。

22

一般式(1)で示される基は、R₁とR₃が一般式(2)で表される頭であるこ とが好ましい。

-般式(1)で示される基は、式(3)~(7)の基であることが好ましい(

一般式(1)の光学異性体およびそれらの任意の割合の透合物等はいずれも本 発明に包含される。

~10,000,000を有する、グルクロン酸とNーアセチルグルコサミンと 強さの点から、重量平均分子量700,000~10,000,000を有する ものが好ましく、重量平均分子量1,000,000~10,000,000で 本発明において、「ヒアルロン酸 (HA)」とは、<u>塩量平均分子量</u>50,000 から成る二糖の重合体、並びにこれらの混合物を挙げられる。HAは、粘弾性の あることが特に好ましい。 S 2 本発明において「ヒアルロン酸誘導体」とは、ヒアルロン酸から誘導されるヒ アルロン酸骨格を有する全ての物質を意味する。ヒアルロン酸誘導体の非限定的 具体例としては;

糖成分であるグルクロン酸及び/またはNーアセチルグルコサミンが還 元末錨を有しているヒアルロン酸誘導体;  $\Xi$ 

15

- (2) HA中の1以上のカルボキシル基がエステル化されているヒアルロン酸 誘導体(例えば、ベンジルエステル化HA(Hyaff、登録商標、Fidia Advanced Biopolymers));
- (3) 重量平均分子量50,000~10,000,000を有するグルクロ ン酸とNーアセチルグルコサミンとからなる二糖の重合体を、ホルムアルデヒド で架橋してさらに高分子化した誘導体(例えば、シンピスク(Synavise、登録商 殿、バイオマトリックス)); 地びに 8
- (4) その他、HA中のJ以上の水酸基がアセチル化されているアセチル化H A や、あるいは上記したHAまたはHA誘導体に1以上の薬効成分、例えば制癌 剤(例えば、アルキル化剤、代謝拮抗剤、アルカロイド等が挙げられる)、免疫抑 **ウマチ剤、抗菌剤(B-ラクタム系抗生物質、アミノグリコシド系抗生物質、マ** ポリペプチド系抗生物質、サルファ剤等が挙げられる)などを、スペーサーを介 **町剤、抗炎症剤(ステロイド剤、非ステロイド系抗炎症剤等が挙げられる)、抗リ** クロライド系抗生物質、テトラサイクリン系抗生物質、新キノロン系抗生物質、

22

してまたは介さずに結合させることによって得られる誘導体等

が合まれる。

HAまたはHA誘導体の塩の非限定的具体例としては、ナトリウム塩、カリウ ム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩、アルミニウム塩などを挙げることができ

HAの由来には特に制限されないが、例えば、連鎖球菌等のパクテリア、ヒト 、プタ、ニワトリ等に由来するHAを使用できる。 HA、HA誘導体及びそれらの塩の非限定的具体例としては、例えば、スペニ ール(登録商標、日本ルセル)、アルツ(登録商標、科研製薬)、オベガン(登録

- 商標、参天製薬)、ヒアルガン(登録商標、フィーディア)、オルトピスク(登録 商標、アニカセラピューティックス)、ヒアロン (登録商標、ファルマシア&アッ プション)等を挙げることでき、また、和光純薬工業(株)等の各種試薬メーカ 本発明の結合体においては、一般式 (1) で表される基と、HAもしくはHA -のカタログに記載のHA、HA誘導体及びこれらの塩を挙げることもできる。 2
- 怒導体またはそれらの塩のNーアセチルグルコサミン(以下「G1cNAc」と ら記す)の水酸基とが、カーバメート結合していることが好ましい。 12

また、一般式(1)で表される基の、HAもしくはHA誘導体またはそれらの 塩中のG1cNAc数に対する結合率が、0.01~50%であることが好まし く、0. 1~10%であることが特に好ましい。ここで「結合率」とは、本発明

c NA c数に対する、そのHAに結合した一般式(1)で表される基の総数の割 **含をいう。こうした結合率は、例えば、後述の実施例2に記載の方法により算出** の結合体を構成するHAもしくはHA誘導体またはそれらの塩に含まれる全G1 ន

本発明の結合体を医薬として適用する場合、薬学的に許容できる賦形剤または

安定剤などと一緒に製剤化してから使用してもよい。 25

投与でもよく、また、全身投与でも局所投与でもよい。一般的には、本発明の医 本発明の結合体を含む医薬の投与形態は特に限定されず、経口投与でも非経口 薬は非経口的に局所投与するのが好ましく、例えば、注射剤として、関節内、静 脈内、筋肉内または皮下に投与することができ、あるいはスプレー剤、局所用ク

リーム、ローション、または軟膏として経皮的に投与することができる。

本発明の結合体を含む医薬は、変形性関節症、慢性関節リウマチまたは肩関節 周囲炎等の関節疾患治療薬としても使用できる。こうした医薬の製造に、好まし く関節疾患治療薬の製造に使用される。

**育する患者を治療するために投与することも好ましい。そうした場合、本発明の** 剤とじて用いる場合は一般的には、有効成分である結合体の量として0.01m g/体重kg/日~100mg/体重kg/日、好ましくは0.1mg/体重k 薬学的に有効量の本発明の結合体を有効成分として含む医薬を、関節疾患等を 医薬の投与量は、患者の症状、年齢、性別などに応じて適宜選択できるが、注射

日に数回に分けて投与してもよく、1日1回投与してもよい。あるいは、2日~ g/日~10mg/体重kg/日である。前記1日当たりの投与量の医薬を、1 28日に1回投与してもよい。 2

本発明の結合体の製造方法は、特に限定されないが、例えば、以下に示す方法 **等により、あるいは後述の合成実施例に示す方法により、またはそれを応用して** 製造することができる。

2

即ち、HAもしくはHA誘導体又はそれらの塩の水溶液にカルボジイミド類と 式(8)で示される化合物とを加え、塩酸やリン酸などの酸や緩衝液を用いて反 **応液のpHを4~6に維持しながら、0~35℃で1~96時間反応させる。反** 応液から透析などにより余分な低分子物質を除去し、活性化されたHAもしくは

HA誘導体又はそれらの塩を得る。続いて、こうして得られた뚬性化されたHA もしくはHA誘導体又はそれらの塩の水溶液に、式(9)で示されるアミン化合 物を加え、水酸化ナトリウムやトリエチルアミンなどの塩基を用いて反応液のp こで用いる式 (9) で示されるアミン化合物の、水に対する溶解性が低い場合に は、1~50%の有機溶媒(例えば、N,N-ジメチルホルムアミド、N-メチ ルピロリドン、ジオキサン、エタノール、ピリジンなど)を含む水溶液を反応溶 Hを $9 \sim 1$  2に維持しながら、 $0 \sim 3$  5 C C  $1 \sim 9$  6 時間反応させる。もし、 ន 23

**沈殿物をアルコール沈殿、ゲルろ過、透析、イオン交換クロマトグラフィー等の** 反応後、反応液にエタノール、アセトン等の有機溶媒を加え沈殿を生じさせ、

WO 02/44218

PCT/JP01/10493

に応じて、この精製過程の前や途中にR<sub>14</sub>を脱保護する操作(pH2~6の酸性 手段で精製することにより、目的とする結合体を得ることができる。なお、必要 下に暴露、または、接触還元)を加えてもよい。

なお、カルポジイミド類としては、例えば、下配化合物

などが挙げられ、好ましくは

2

式(9)におけるR1、R2、R2、R4、R6およびR6における置換基の非限定 的具体例は、特に示さない限りは、上述した一般式(1)における置換基の非限 定的具体例と同様である。

R14 (保護基) としては、 15

などが挙げられ、好ましくは、

ಜ

WO 02/44218

PCT/JP01/10493

以下、実施例および試験例により本発明をさらに詳しく説明するが、本発明は これらの実施例および試験例になんら限定されるものではない。

(実施例1) ヒドロキサム酸誘導体の合成例

- (13-アミノ-4, 7, 10-トリオキサトリデカニル) -N- (3 Sーヒドロキシー4- (N- (1-メトキシー1-メチルエトキシ) アミノ) 2Rーイソプチルサクシニル)-L-tert-ロイシンフミドの合成

2

(a) N' - (13-ペンジルオキシカルボニルアミノー4, 7, 10-トリ オキサトリデカニル)-N- (tert-ブトキシカルボニル) - ロイシンアミドの合成

15

キサトリデカン (1.9g)、N- (tert-ブトキシカルボニル) -L-te 8)、ジクロロメタン(80m1)およびN, Nージメチルホルムアミド(20m m1)を加え、-25℃にて30分間、5℃にて1時間、さらに室温にて7時間 5%クエン酸水溶液、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで 乾燥した。減圧下濃縮し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(溶 1ーアミノー13ーベンジルオキシカルボニルアミノー4,7,10ートリオ rtーロイシン(5.18)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水岩物(3.4 1) の混合物に、-25℃にて1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル ) カルボジイミド塩酸塩 (EDC) (4.3g) およびトリエチルアミン (3.2 **攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣にジクロロメタンを加え、** 

20

出溶媒 ジクロロメタン:メタノール=100:3)を用いて精製し表題化合物 (8.28) を得た。

0 (9H, s), 1. 50-1. 65 (4H, m), 2. 92-3. 50 (16H H-NMR (300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>): 60.88 (9H, s), 1.6

- , m), 3, 76 (1H, d, J=9, 6Hz), 5, 00 (2H, s), 6, 30 (1H, d, J=9. 6Hz), 7. 15-7. 25 (1H, m), 7. 25-7 40 (5H, m), 7. 80-7. 90 (1H, m) Ö
- (b) N' (13-ベンジルオキシカルポニルアミノー4, 7, 10-トリ オキサトリデカニル)— L-tert-ロイシンアミドの製造

유

N' - (13-ペンジルオキシカルボニルアミノー4,7,10-トリオキサ トリデカニル)-N-(tert-ブトキシカルボニル)-L-tert-ロイ

- シンアミド (4.2g)、トリフルオロ酢酸 (12m1) およびジクロロメタン ( 1m1)の混合物を室温にて1時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(熔出熔煤 ジクロロメタン:メ タノール:アンモニア水=100:10:1)を用いて精製し表題化合物(2. 6g)を得た。 12
- (17H, m), 5. 08 (2H, s), 5. 65-5. 80 (1H, m), 7. 2 1. 80 (4H, m), 1. 80-2. 80 (2H, br), 3. 10-3. 65 <sup>1</sup>H-NMR (300MHz, CDC1<sub>3</sub>): §1. 01 (9H, s), 1. 65-5-7. 40 (5H, m), 7. 50-7. 65 (1H, m). ន
- オキサトリデカニル)-N-(2R-(2,2-ジメチル-4-オキソ-1, (c) N' - (13 - ペンジルオキシカルボニルアミノー4,- ジオキソラン - 5 S - イル) - 4 - メチルベンタノイル) 28

23

)-4-メチルベンタン酸 (1.80g)、N' - (13-ベンジルオキシカルポ ニルアミノー4, 7, 10ートリオキサトリデカニル) ーLーtert-ロイシ ンアミド (3.48g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物 (1.20g 2m1)の混合物に、-10℃にてEDC(1.50g)およびトリエチルアミ 2R- (2, 2ージメチル-4ーオキソー1, 3ージオキソラン-5Sーイル )、シクロロメタン (28.8ml) およびN, Nージメチルホルムアミド (7.

ン (1.09m1)を加え、-10℃にて30分間、0℃にて1時間、さらに室 温にて16時間攪搾した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣に酢酸エチ ジクロロメタン: メタノール=97:3)を用いて精製し、表題化合物(4.9) ルを加え、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥した。 **域圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(溶出溶媒** 0g) を得た。 10

12

H-NMR (300MHz, DMSO-d<sub>8</sub>): §0. 81 (3H, d, J=6 3Hz), 0. 84 (3H, d, J=6. 3Hz), 0. 90 (9H, s), 1. 40-1. 64'(7H, m), 1. 46 (3H, s), 1. 56 (3H, s), 2. 94-3. 10 (5H, m), 3. 25-3. 51 (12H, m), 4. 23 (1 H, d, J=9.6Hz), 4. 42 (1H, d, J=8.7Hz), 5. 00 ( 2H, s), 7. 19-7. 24 (1H, m), 7. 27-7. 40 (5H, m) , 7. 81-7. 87 (1H, m), 7. 99-8. 06 (1H, m). ន

(d) N' - (13-ベンジルオキシカルポニルアミノ-4, 7, 10-トリ オキサトリデカニル) - N - (3 S - ヒドロキシー 4 - (N - ヒドロキシアミノ ) -2 R-イソブチルサクシニル)-L-tert-ロイシンアミドの製造 25

WO 02/44218

アミノー4, 7, 10ートリオキサトリデカニル) ーNー (2Rー (2, 2ージ 塩化ヒドロキシルアンモニウム (0. 43g) および1Nナトリウムメトキシ ドーメタノール溶液 (6m1) の混合物を室温にて2時間攪拌した。反応混合物 から不溶物をろ別し、得られたろ液をN'ー(13ーベンジルオキシカルボニル /イル) -L-tert-ロイシンアミド (0.95g) およびメタノール (1 り四1)の混合物に加え、室温にて3時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し メチルー4ーオキソー1, 3ージオキソランー5Sーイル) ー4ーメチルペンタ

、得られた残渣をシリカゲルカルムクロマトグラフィ(溶出溶媒 ジクロロメタ ン:メタノール=10:1)を用いて精製し、表題化合物(0.84g)を得た ព

H, m), 3. 70 (1H, t, J=8. 3Hz), 4. 19 (1H, d, J=9  $^{1}$ H-NMR (300MHz, DMSO-d<sub>8</sub>):  $\delta$ 0. 77 (3H, d, J= $\delta$ 3 (1H, m), 3, 00-3, 12 (4H, m), 3, 24-3, 52 (12 3Hz), 0. 80 (3H, d, J=6. 3Hz), 0. 90 (9H, s), 1. 6Hz), 5. 00 (2H, s), 5. 30 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 18-7. 24 (1H, m), 7. 26-7. 39 (5H, m), 7. 43-7. 30-1. 52 (3H, m), 1. 54-1. 68 (4H, m), 2. 65-2. 12 ន

49 (1H, m), 7. 88-7. 94 (1H, m), 8. 86 (1H, d, J= (e) N' - (13-ベンジルオキシカルボニルアミノー4, 7, 10-トリ オキサトリデカニル)-N-(3S-ヒドロキシ-4-(N-(1-メトキシ-1. 6Hz), 10. 55 (1H, d, J=1. 6Hz).

- ロイシンアミドの製造 23

| - メチルエトキシ) アミノ) -2R-イソプチルサクシニル) -L-tert

/10493

N' ー (13ーベンジルオキシカルボニルアミノー4,7,10ートリオキサトリデカニル)ーNー(3Sーとドロキシー4ー(Nーとドロキシアミノ)ー2Rーイソプチルサケシニル)ーLーtertーロイシンアミド(0.84g)、pートルエンスルホン酸とリジニウム塩(20mg)およびジクロロメタン(40ml)の混合物に、室温にて2ーメトキシプロベン(0.24ml)を滴下し、さらに室温にて50分間提拌した。反応混合物を飽和重曹水および飽和食塩水できらに室温にて50分間提拌した。反応混合物を飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカルムクロマトグラフィ(溶出溶媒ジクロロメタン:メタノール=20:1)を用いて精製し表題化合物(0.86g)を得た。

9

<sup>1</sup>H-NMR (300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>): 60. 77 (3H, d, J=6 6 Hz), 0. 79 (3H, d, J=6. 6Hz), 0. 90 (9H, s), 0. 90-1. 06 (1H, m), 1. 29 (3H, s), 1. 30 (3H, s), 1. 30-1. 68 (6H, m), 2. 62-2. 76 (1H, m), 3. 00-3. 15 (4H, m), 3. 22 (3H, s), 3. 26-3. 52 (12H, m), 3 · 81 (1H, t, J=8. 3Hz), 4. 19 (1H, d, J=8. 9Hz), 5. 00 (2H, s), 5. 41 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 19-7. 26 (1H, m), 7. 27-7. 42 (5H, m), 7. 45-7. 50 (1H

15

m)、7.89-7.99(1H, m)、10.41(1H, s)。
 (f) N' - (13-アミノ-4, 7, 10-トリオキサトリデカニル) - N
 - (3S-ヒドロキシ-4-(N-(1-メトキシ-1-メチルエトキシ) アミノ) - 2R-イソブチルサクシニル) - L-tert-ロイシンアミドの製造

8

25

WO 02/44218

PCT/JP01/10493

N' ー (13ーベンジルオキシカルボニルアミノー4, 7, 10ートリオキサトリデカニル) ーNー (3Sーヒドロキシー4ー (Nー (1ーメトキシー1ーメチルエトキシ) アミノ) ー2Rーイソブチルサクシニル) ーLーtertーロイシンアミド (0.86g)、10%パラジウムー炭素 (0.30g) およびメタノ

- - ル (50m1)の混合物を、水素雰囲気下室温にて4時間攪拌した。反応混合物より触媒をろ別後、減圧下濃縮し表題化合物(0.66g)を得た。 1H-NMR(300MHz、DMSO-d。): 60.77 (3H, d, J=6

. 6 H z), 0. 8 0 (3 H, d, J = 6. 6 H z), 0. 9 0 (9 H, s), 0. 9 0 -1. 02 (1 H, m), 1. 29 (3 H, s), 1. 30 (3 H, s), 3. 22 (3 H, s), 3. 22 -3. 53 (12 H, m), 3. 81 (1 H, d, J = 8. 3 H z), 3. 22 -3. 53 (12 H, m), 3. 81 (1 H, d, J = 8. 3 H z), 4. 19 (1 H, d, J = 9. 6 H z), 7. 47 -7. 51 (1 H, m), 7. 92 -7. 99 (1 H, m),

15 (実施例2) 本発明の結合体の合成例

とアルロン酸ナトリウム塩 (600mg、<u>電配平均分子</u>量:約220万)を蒸留水(60m 20 1)に溶解し、得られた溶液にピリジン (1.2 ml)、IN 塩酸 (12 ml) および蒸留水 (46.8 ml) を添加したのち、さらにN-ヒドロキシー5-ノルボルネン-2,3-ジカルボ キシイミド (HONB) (1.068 g)、EDC (1.152 g) を添加し、攪拌しながら4 ℃で1晩放置した。反応を停止させるため、28酢酸ナトリウム溶液 (D16.0) (60 ml)を添加した後、4℃で30分間攪拌した。この溶液を透析膜 (分子型カットオフ

25 12,000~14,000、三光純菜製)を用いて、イオン交換水を外液として、4℃で6時間透析を行った。透析後の溶液に、実施例1で得られたヒドロキサム酸誘導体であるN'-(13-アミノ-4,7,10-トリオキサトリデカニル)-N-(

3 S - ヒドロキシー4 - (N - (I - メトキシー1 - メチルエトキシ) アミノ) - 2 R - イソブチルサクシニル) - L - t e r t - ロイシンアミドの25 M 水溶液(20 ml) を添加した後、0.1N水酸化ナトリウム水溶液を添加して0H9.2に調整し、4℃で22時間投掉した。次いで、さらに0.1N水酸化ナトリウム水溶液を添加して - mo operate in the contract in th

- 5 pH10.9に調整し、4℃で1日間20件した。この溶液に塩化ナトリウム (8.4g) を添加した後、エタノール (500 ml) を満下してエタノール析出を行い、析出物を遠心分離により上清と分離した。析出物を超純水(360 ml) に溶解した後、塩化ナトリウム (14 g) を添加し、クリーンベンチ内でポアサイズ0.45 mmのメンブランフィルター (ミリボア製) でろ過し、エタノール900 mlを満下してエタノール析出
- 10 を行った。析出物を遠心分離により分離後、再び0.5%塩化ナトリウム溶液(180 ml) に溶解し、エタノール450 mlを滴下してエタノール析出を行った。析出物を遠心分離により分離し、生理食塩水(大塚)30mlに溶解し、表題化合物(結合体)の水溶液を得た。得られた結合体の分子量を、ヒアルロン酸を標準物質とするゲルろ過法により求めたところ、約164万であった。結合体水溶液の濃度は1%(w/10であった。また、得られた結合体を塩酸加水分解して、結合体中の1-1eu量をアまた、得られた結合体を塩酸加水分解して、結合体中の1-1eu量をア
  - 15 v)であった。また、得られた結合体を塩酸加水分解して、結合体中の1-1cu量をアミノ酸分析装置を用いて測定することにより、N'ー(13-アミノー4,7,10-トリオキサトリデカニル)ーNー(3S-ヒドロキシー4ー(Nー(1-メトキシー1-メチルエトキシ)アミノ)ー2R-イソブチルサクシニル)ーLーは r t ーロイシンアミドの、ヒアルロン酸ナトリウム塩中のNーアセチルグ20 ルコサミンに対する結合率を算出したところ、3.88であった。
- <sup>1</sup>H-NMR (500MHz, D<sub>2</sub>O): 60. 78 (d), 0. 80 (d), 0. 92 (s), 1. 04-1. 12 (m), 1. 27-1. 39 (m), 1. 39-1. 60 (m), 1. 46-1. 54 (m), 1. 64 (br. s), 1. 67-1. 76 (m), 1. 94 (br. s), 2. 78-2. 87 (m), 2. 94 (br. s), 3. 03-3. 14 (m), 3. 19 (m), 3. 29 (br. s), 3. 35 (br. s), 3. 48 (m), 3. 59 (s), 3. 61 (s), 3. 78 (br. s), 4. 04 (d), 4. 10 (s), 4. 40 (br. s), 4. 49 (br. s), 4. 58 (br. s), 6. 17 (br. s), 6. 12 (br. s), 6. 42 (br. s),

:上記のNMRデータから、保護基が除去されていること、および結合体の構成 3分が確認された。即ち、 (1) 保護基である1-xトキシー1-xテルエチル基由来の1. 30付近および3. 22付近のシングレットシグナルは消失しているので、保護基は除去され

ている。

- (2) 3.29、3.45、3.78ppmなどのヒアルロン酸由来のシグナルと、0.78、0.80、0.92、4.04、4.10ppmなどのヒドロキサム酸酸等体由来のシグナルに加えて、6.17、6.21、6.42ppmのシグナルンが観測された。これら6.17、6.21、6.42ppmのシグナル
- 10 は、HONBのオレフィン位由来のシグナルである。
- (3) HONBのオレフィン位のシグナルは、元々等価で2プロトン分のシングレットシグナル(6.02ppm)として観測されるが、ここでは2本のシングレットシグナル(6.17ppmと6.42ppmのペア、および6.21ppmと6.42ppmのペア)に割れている。この様に等価なプロトンが非等価に変化したことからHONBが開環した形で存在することが示唆された。
- (実施例3) オリゴHA (不飽和二糖) とヒドロキサム酸誘導体との結合体)取得及び解析

2

実施例2で得られた結合体(HAとヒドロキサム酸誘導体との結合体、以下 「結合体A」とも記す)を、Streptococcus dysgalactiae由来のヒアルロニダーゼ

- 20 (生化学工業社製、商品名「ヒアルロニダーゼSD」)を用いて、下記の条件で、オリゴHA (非結合体) と、オリゴHA (不飽和二糖) とヒドロキサム酸誘導体との結合体とに消化した。「ヒアルロニダーゼSD」は、HAの β-N-アセチルーワーグルコサミニル(1→4) グルクロン酸結合を脱離反応的に切断して、非還元未端にム-4、5-グルクロン酸残基をもつ不飽和二糖を生成する酵素である。
- 25 [酵素消化条件]

40mm リン酸緩衝液 (pH6.0) 中。

詰合体Aの撥度: HAとして0.4%(m/v)。

ヒアルロニダーゼSD濃度:0.5 U/ml(10はpHe.2、37℃で1分間にHAから 1 μモルの不飽和二糖を遊離する酵素量である)。

37℃, 20時間。

反応停止は、反応液を熱処理(100℃、5分間)することにより行った。得られた熱処理液をフィルター濾過(ボアサイズ0.45μmのメンブランフィルター、ミリボア製)して、濾液を回収した。得られた濾液を、以下の条件で逆相クロマトグ

5 ラフィー分画し、逆相カラムを素通りするオリゴHA(非結合体)を除去し、アセトニトリルグラジエントにより溶出されるオリゴHA(不飽和二糖)とヒドロキサム酸誘導体との結合体の画分を集めた。

[逆相クロマトグラフィー条件]

使用装置:SMART System (ファルマシア社製)。

10 逆相カラム:μRPC C2/C18 PC3.2/3 (ファルマシア社製)。

流速:200 年1/分。

容離液組成:0分-5分 - 水+0.1% TFA(トリフルオロ酢酸)。

5分-30分 0~50%アセトニトリル リニア グラジエント (0.1%

TFA.)

15 サンプル:上記湖液 100ヵ1/クロマトグラフィー。

**検出:205m**。

分取回数:2回。

上記逆相クロマトグラフィーにおいて、15分付近で答出した205mのピーク部分をオリゴHA (不飽和二糖) とヒドロキサム酸誘導体との結合体の画分として分

20 取し、2回分を合わせて凍結乾燥した。

この凍結乾燥体を50%メタノールに溶解したものをサンブルとして、LC/MS分析を行った。LC/MS分析は、エレクトロスプレーイオン化法(BSI)とソニックスプレーイオン化法(SSI)によって、以下の条件で行った。

[LC/MS条件]

25 装置: 日立社製 M-1200H。

サンプル導入:フローインジェクション法。

移動相:50%メタノール。

**新**强:50μ1/分。

イオン化法:B21 (正イオンモード)。

ドリフト 307, 霧化器温度 250℃、細孔温度 120℃。

SSI (圧イオンモード)。

窒素ガス流量 31/分。

ESI法にて検出された質量は、m/s=1083であった。SSI法にて検出された質量は m/s=1105であった。この結果と上述のNMRの測定結果から、酵珠消化により 生じたオリゴHA (不飽和二糖) とヒドロキサム酸誘導体との結合体における即のの開環成分は、不飽和二糖のいずれかの水酸基部分と結合していることが確認された。ESI法では1個のナトリウムイオンが付加して正イオン化された質量であり、SSI法では1個のプロトンが脱離して2個のナトリウムイオンが付加して正イ

10 オン化された質量である。

(実施例4) N-アセチルグルコサミンとヒドロキサム酸誘導体との結合体の 敬得及び解析 実施例2で得られた結合体Aを、ヒツジ睾丸由来のヒアルロニダーゼ(シグマ社製、Type V、HAの $\beta$ -N-アセチル-D-グルコサミニル( $1 \rightarrow 4$ ) グルクロン酸結 15 合を加水分解して四糖及び六糖を生成する酵素)を用いて、以下の条件で、オリゴHA(非結合体)と、オリゴHAとヒドロキサム酸誘導体との結合体とに消化

[醉素消化条件]

40mm リン酸緩衝液 (pH6.0) 中。

20 結合体Aの濃度:HAとして0.4%(m/v)。

ヒアルロニダーゼ濃度:10,000 1/ml (シグマ社表示活性)。

37℃, 31時間。

反応停止は、反応液を熱処理(100℃、5分間)することにより行った。得られた熱処理液をフィルター濾過(ポアサイズ0.45μmのメンプランフィルター、ミリ

25 ポア製)して、遠液を回収した。

この適液250μ1を、SEP-PAE C18カートリッジ (Waters社製) にかけ、5mlの水を通液することにより、素通りするオリゴHA(非結合体)を除去した。続いて50%アセトニトリル溶液5mlを通液し、溶出されるオリゴHAとヒドロキサム酸誘導体との結合体の回分を得た。

PCT/JP01/10493

得られた20%アセトニトリル溶出画分を凍結乾燥し、以下の更なる酵素分解に供

ype B-10、8-ゲルクロニドを加水分解してD-ゲルクロン酸を遊離させる反応を この凍結乾燥物全量を、ウシ肝臓由来のβ-グルクロニダーゼ(シグマ社製、1

触媒する酵素で、オリゴHAの非還元末端のD-グルクロン酸を遊離させる)を用 いて、以下の条件で消化した。

[酵素消化条件]

20ml 酢酸緩衝液 (pH4.6) 中。

8-グルクロニダーゼ:20,000 11/m1 (シグマ社表示活性)

反応液量:400μ1。 10

37℃, 21時間。

反応停止は、反応液を熱処理(100℃,5分間)することにより行った。得られ **た熱処理液をフィルター濾過 (ポアサイズ0.46μmのメンブランフィルター、ミリ** ポア製)して、滷液を回収した。

- 本を、Arthrobactor aurescens由来のコンドロイチナーゼ(生化学工業社製、商 品名「コンドロイチナーゼACIIアルスロ」、コンドロイチン硫酸やヒアルロン酸 の8-1,4-ヘキソサミニド結合を脱離分解し不飽和二糖を生成する酵素)を用いて 以下の条件でオリゴHA(非結合体)と、N-アセチルグルコサミンとヒドロキ さらに、この濾液に含まれているオリゴHAとヒドロキサム酸誘導体との結合
  - サム酸誘導体との結合体とに消化した。 20

[醉衆消化条件]

10回 リン酸緩衝液 (pH6.0) 中。

コンドロイチナーゼACIIアルスロ:5 I/ml (生化学工業社表示活性)

上記濾液:350μ1。

反応液量:400μ1。 25

37℃、20時間。

反応停止は、反応液を熱処理(100℃、5分間)することにより行った。得られ た熱処理液をフィルター濾過 (ポアサイズ0.45 μmのメンブランフィルター、ミリ ポア製)し、遮液を回収した。

得られた濾液を、以下の条件で逆相クロマトグラフィー分画し、逆相カラムを 春通りするオリゴHA等(非結合体)を除去し、アセトニトリルグラジエントに より容出されるN-アセチルグルコサミンとヒドロキサム酸誘導体との結合体の 画分を集めた。

[逆相クロマトグラフィー条件]

英用装置:SMART System (ファルマシア社製)。

逆相カラム:μRPC C2/C18 PC3.2/3 (ファルマシア社製)。

流速:200 年1/分。

水+0.1% TFA (トリフルオロ酢酸)。 容離液組成:0分一5分 5分-30分 0~60%アセトニトリルリニアグラジエント (0.1% TFA ដ

サンプル:上記違液 100m1/クロマトグラフィー。

検出:205㎜

分取回数:3回。

上記逆相クロマトグラフィーにおいて、16分付近に溶出した205回のピーク部分 をN-アセチルグルコサミンとヒドロキサム酸誘導体との結合体の画分として分 取し、3回分合わせて凍結乾燥した。 15

この凍結乾燥体を50%メタノールに溶解したものをサンプルとして、LC/MS分析 を行った。LC/MS分析は、エレクトロスプレーイオン化法(BSI)とソニックスプ

レーイオン化法 (SSI) によって、以下の条件で行った。 2

[LC/MS条件]

装置: 日立社數 M-1200H。

サンプル導入:フローインジェクション符。

移動相:50%メタノール。

**琉璃:50μ1/分。** 

26

イギン石独立

ESI (正イオンモード):ドリフト 30V、繋化器温度 250℃、細孔温度 120℃

SSI (正イオンモード): 窒素ガス流量 31/分。

93

WO 02/44218

PCT/JP01/10493

ES1注およびSS1法ともに、検出された質量は、m/z=925であった。この結果から、酵業消化により生じたN-アセチルグルコサミンととドロキサム酸誘導体との結合体におけるEONBの開環成分は、N-アセチルグルコサミンの水酸基部分と結合していることがわかった。ES1法、SS1法ともに、1個のナトリウムイオンが付加して正イオン化された質量である。

(試験例1) MMP阻害活性

o

上述の実施例2に記載の方法により合成された結合体AのグラチナーゼAとストロメリシン-1とに対する阻害活性を測定した。比較のため、WO99/59603実施例8記載の「結合体7」についても同様の測定を行った。グラチナーゼAに対する阻害活性は、ロッシュ・ダイアグノスティック社製のグラチナーゼ活性測定キットを用い、添付のプロトコールに従って、同社製のグラチナーゼ(1.2 U)を活性化後、37℃、1時間の酵素反応に対して測定した。また、ストロメリシン-1に対する酵素阻害活性は、ヤガイ社製のストロメリシン活性測定キットを用い、添付のプロトコールに従って、同社製の活性型ストロメリシン-1

2

(0.2 U) による37℃、3.5時間の酵素反応に対して測定した。 酵素阻害活性は、結合体Aおよび結合体7非添加時の各酵素活性を50%抑制する のに要する各結合体の濃度(IC<sub>60</sub>, μg/ml、各結合体をヒアルロン酸として缬算 した濃度で表す)として表した。結果を表1に示した。結合体Aは、結合体7と 比べて5~40倍のMMP阻害活性を有していた。

15

表1 マトリックスメタロプロテアーゼ阻害活性

8

**	MMP阻害活性 (ICto μg/ml)
	ゲラチナーゼA ストロメリシン-1
結合体7	20 20
結合体A	0.5

(試験例2) ウサギ関節軟骨コラーゲン破壊阻害活性

上述の実施例2に記載の方法により合成された結合体Aについて、Saltoらの方法[1.Blochem, 122, 49-54(1997)]を改変した方法を用いて試験した。比較のため、WO99/59603の実施例8記載の「結合体7」についても同様の試験を

行った。

5-7週齢の雄性ウサギ由来の膝関節軟骨片 (\*910 mg) を、500 μLのDulbeco's modified eagle Medium (DMEM)を添加した培養プレート上 (Falcon社製、48 水平底培養プレート、#3078)で、37℃のCO<sub>1</sub>インキュベーター中、24時間培養した。培養液を0.2%のラクトアルブミンを含む500 μLのDMEMに交換後、結合

10 体Aまたは結合体7を添加し、インターロイキン1 (R&D社製、ヒトインターロイキンー1 a、#200-LA) (1 ng/ml) とヒトプラスミノーゲン (Sig ma社製、#P7397) (100 μg/ml) の存在下、37℃のC0,インキュペーター中で、更に10日間培養した (n=4~6)。培養終了後、培養上消と関節片残渣を回収した。関節片残渣は、最終選度4.5 ng/mlのパパイン (Sig ma社製、#P15375)で60℃、一夜消化した。培養上消とパパイン処理により得られた関節片残渣の消化液とを試料とし、それぞれに最終濃度6Nになるように濃塩酸を添加し、110℃のオートクレーブで2時間加水分解を行った。それぞれの試料にN,ガスを噴霧して乾固させた後、5 mol/LのEDTAを含む0.1 nol/Lリン酸緩衝液に溶解し、各試料中のハイドロキシブロリン量を比色法 (560 m) にて測定した (Bio rad社製、Benchmark Microplate Reader)。

rad社製、Benchmark Microplate Reader)。 関節片から培養上清中に遊離したハイドロキシブロリン畳と関節片残渣中のハイドロキシブロリン畳から、下記の式に従って、ハイドロキシブロリンの遊離率

ハイドロキンプロリン 培養上滑・遊離率(%) =

培養上滑中のハイドロキシプロリン量 培養上滑中のハイドロキシプロリン量

×100

+ 関節片残渣中のハイドロキシプロリン量

25

23

23

78

時のIL-1とプラスミノーゲンによるハイドロキシブロリン遊離率を50%抑制する。 ウサギ関節軟骨コラーゲン破壊阻害活性は、結合体Aあるいは結合体7非添加 のに要する各結合体の**濃度(ICgn、μg/m、各結合体をヒアルロン酸として換算** した機度で表す)として表した。結果を表2に示した。結合体7に比べ、結合体 Aは、約5倍の強さの関節軟骨コラーゲン破壊阻害活性を有していた。

表3 ウサギ関節軟骨コラーゲン破壊阻害活性

ウサギ関節コラーゲン 破壊阻害活性 (IC <sub>1</sub> μg/ml)	001	20
結合体	結合体7	結合体A

# 産業上の利用可能性 20

本発明の結合体は、優れたMMP阻害作用を有するとともに、作用の限局、長 期化が可能である。本発明の結合体は、関節疾患治療薬とHAの両方の薬物とし ての有用性が改善された薬剤、例えば、関節破壊抑制作用が強化された薬剤とし て、優れた変形性関節症、慢性関節リウマチ又は肩関節周囲炎の治療薬となるこ とが期待される。 15

WO 02/44218

下記一般式 (1)

R.は、水素原子、水酸基、炭素数1~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル 基、炭素数1~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、または炭素数2~8 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基を表し; R<sub>3</sub>は、炭素数3~10のシクロアルキル基によってもしくは置換基を有して いてもよい炭素数6~14のアリール基によって置換されていてもよい炭素数1 ~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を接し; R。は、炭素数3~10のシクロアルキル基によってもしくは置換基を有して いてもよい炭素数 6~1 4のアリール基によって置換されていてもよい炭来数 1

R。は、水素原子、または炭素数.1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基 ~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を表し; 15

R。は、一R,一R,一R,一を表し、ことで、

R,は、炭素数 $1 \sim 8$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキレン基を表し、

R。は、炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基で置換されていても よいメチレン基もしくはイミノ基、または酸素原子を表し、

 $R_{
m o}$ は、 $1\!\sim\!3$ 個の酸素原子が挿入されていてもよい炭素数 $1\!\sim\!1$ 0の直鎖もし くは分枝鎖状のアルキレン基を表す; R。は、水素原子、または炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基

また、R1とR3は瑕を形成してもよい。)

で表される基と、ヒアルロン酸もしくはヒアルロン酸誘導体またはそれらの塩の

水酸基とが、カーバメート結合している結合体。

一般式(1)で表される基と、ヒアルロン酸もしくはヒアルロン酸誘導体 またはそれらの塩の構成成分であるN-アセチルグルコサミンの水酸基とが、カ ーパメート結合している請求の範囲第1項記載の結合体。 一般式 (1) において、R2がイソブチル基である請求の範囲第1または 2項に記載の結合体。 ო

4. 一般式(1)において、R.1が水素原子、水酸基、メチル基、またはメト キシ基であり、かつ $R_3$ が $1-ブチル基であるか、あるいは<math>R_1$ と $R_3$ が一般式(

2

で表される環を形成する請求の範囲第1~3項のいずれか1項に配載の結合体。

一般式(1)で表される基が、下配の式(3)~(7)

15

WO 02/44218

PCT/JP01/10493

9

9

から選択される諸求の範囲第1~4項のいずれか1項に記載の結合体。

一般式 (1) で表される基の、ヒアルロン酸もしくはヒアルロン酸誘導体 またはそれらの塩中のNーアセチルグルコサミン数に対する結合率が、0.01

~50%である請求の範囲第1~5項のいずれか1項に記載の結合体。

9

で表される化合物、カルボジイミド類、およびヒアルロン酸を反応させ、뜜性化 ヒアルロン酸を得る工程と;

その活性化ヒアルロン酸と式(9) 16

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_4$ 、 $R_6$ および $R_6$ は、請求の範囲第1における定義と同じであり、 $R_1$ は保護基を表す。)で表される ${\cal F}$ ミン化合物とを反応させるエ

得られた反応物のR14を脱保護する工程と;

を含む、請求の範囲第1項記載の結合体を製造する方法。

- 8. 請求の範囲第1~6項のいずれか1項に記載の結合体を含む医薬。
- 9. 関節疾患治療薬である請求の範囲第8項に記載の医薬。
- 10 10. 関節疾患が変形性関節症、慢性関節リウマチ、または肩関節周囲炎である請求の範囲第9項に記載の医薬。
- 11. 請求の範囲第1~6項のいずれか1項に記載の結合体の、医薬を製造するための使用。
- 12. 請求の範囲第1~6項のいずれか1項に記載の結合体の、関節疾患治療 15 薬を製造するための使用。
- 13. 関節疾患を有する患者を治療するための方法であって、薬学的に有効量の請求の範囲第1~6項のいずれか1項に記載の結合体を有効成分として含む医薬を該患者に投与することを含む方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP01/10493

 A. CLASSFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C09B37/08, A61K31/728,	728, A61P19/02,	3/02, 29/00	
 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	) or to both nation:	il classification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. $(c1^7  C08B37/08), A61K31/72B.$	item followed by c. '728	lassification symbols)	
 Documentation essents of the than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields esenthed	entation to the ext	nt that such documents are included :	n the fields seamhed
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN), REGISTRY (STN), WPIDS (STN)	al search (name of PIDS (STN)	data base and, where practicable, sear	ch terms used)
 C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	ANT		
Calegory*   Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	tion, where approp	niate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A WO 99/59603 A (Chugai Pharmaceutical Co., Ltd.), 25 November, 1999 (25.11.1999), the whole document E EP 1082963 A	Pharmaceuti 11.1999),	cal Co., Ltd.),	1-12
WO 00/46189 A (Shionog	i & Co., Ltd.)	d.),	1-12
10 August, 2000 (10.08.2000), the whole document (Family:	.2000), amily: none)	6	
		,	
	١		
Further documents are listed in the continuation of Box C.		<u> </u>	
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not</li> </ul>	"T"		mational filing date or te application but cited to
considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing	ational filing "X"	understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the chained invention cannot be	edying the invention beined invention cannot be
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is	(s) or which is		red to myotye an inventive
 circa to examinate me purposento tanco examonar estados en outer special reason (as specifical)  "O" document referring to an oral disclosure, use, expibilition or other			when the document is documents, such
 means *p* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	sate but later "&"	combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family	skilled in the art family
Date of the actual completion of the international search 05 Pebruary, 2002 (05.02.02)		Date of mailing of the international search report 05 March, 2002 (05.03.02)	nal search report (05.03.02)
1101-W3 - 11 - 11 - 1 - 1	-   -	Authorized officer	
Name and maning address of the LNA/ Japanese Patent Office		umonzea omcer	
Facsimile No.	<u> </u>	Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

33

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP01/10493

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of extlain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:	sons:
. Claims Nos.: 13 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
Claim 13 pertains to a method for treatment of the human body by therapy.	
<ol> <li>Claims Nos.:         because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically;</li> </ol>	8
<ol> <li>Claims Nox.:</li> <li>because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).</li> </ol>	Ġ
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first theet)	
<ol> <li>As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.</li> </ol>	rchable
<ol> <li>As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.</li> </ol>	yment
<ol> <li>As only some of the required additional search fees were timaly paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.</li> </ol>	covers
4.  No required additional search foes were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the chims; it is covered by claims Nos.:	
Remark on Protest The additional search foes were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.	

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

B   B   B   B   B   B   B   B   B   B
-
使用した用部)  (4 日 した用部)  (4 日 した用部)  (5 日 した用部)  (5 日 した 日部)  (6 日 した 日部)  (7 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日
1 (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)
00.0 1 1-12 1-12 1-13 1-13 1-13 1-13 1-13 1-
ーに関する別班を参照。 した文献 日後に公交された文献であっ 日後に公交された文献であっ 日後に公交された文献であっ まするもの まするもの まなって、当較文献のみで発 たなって、当較文献のみで発 たなって、当較文献と他の11 を替にとって自明である組合せ と考えとれるもの (リー文献
- に関する別様を参照。 た文献 16次公数された文献であっ ではなく、発明の原理文は理 するもの かるも、当該文献のみで務 がないと考えられるもの であって、当該文献と他の1 者にとって目明である組合せ と考えられるもの リー文献
た文献 日後に公表された文献であってはなく、発明の原理スは到するもの するもの であって、当該文献のみで多がないと考えられるもの であって、当該文献のみで多がないと考えられるもの であって、当該文献と他の1 者にとって自明である組合し と考えられるもの リー文献
であって、当該文献と他の1 者にとって自明である組合せ と考えられるもの リー文献 (5.03.02
05.03.02

模式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

	国際調査執告	国際出版番号 PCT/JP01/10493	
第法成	第1版	(第1ページの2の数き) この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作	
-	区 前次の範囲 13 は、この国際調査機関がつまり、	この国際関査機関が調査をすることを受しない対象に係るものである。	
	請求の範囲13の発明は、治療による人体の	治療による人体の処置方法に関するものである。	
	請求の範囲   は、有意義な国際調査をない国際出資の部分に係るものである。つまり、	有意幾な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていっまり、	
	諸状の範囲 徐って記載されていない。	従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に	
郑口楚	別 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)	(報告)	
ĸ	次に述べるようにこの国際出題に二以上の発明があるとこの国際調査機関は賜めた.	<b>1</b> 查機關は弱めた。	
-	<ul><li>出層人が必要な迫加限査事数料をすべて期間内に耕付したので、 の範囲について作成した。</li></ul>	5代、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求	
.i	<ul><li>□ 迫加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、 加調査手数料の納付を求めなかった。</li></ul>	・請求の範囲について関査することができたので、追	
.; 	□ 出層人が必要な追加器査手数料を一部のみしか期間内に耕付しなかったので、 付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	しなかったので、この国際関連報告は、手数料の割	
4	<ul><li></li></ul>	5代、この国際調査総合は、請求の範囲の最初に記載	
<b>多加爾奎</b> □□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□	問査手数料の異磁の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の約付と共に出題人から異雑申立てがあった。 □ 追加調査手数料の約付と共に出願人から異議申立てがなかった。	ή.	

、 横式PCT/ISA/210 (第1ページの絃葉(1)) (1998年7月)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.